

بررسی پراکندگی پلی مورفیسم ژن *SLC30A8* (rs13266634) در بیماران دیابتی نوع ۲ در غرب استان مازندران- ایران

محمد شکرزاده^۱، عباس محمدپور^۲، مهیار گرامی^۳، مصطفی دریائی^۴،
مهران رجبی صحنہ سرائی^{*۵}

چکیده

زمینه و هدف: دیابت نوع ۲ یک گروه ناهمگن پیچیده ای از شرایط متابولیکی است که با افزایش سطح قند خون به علت اختلال در عملکرد انسولین و یا ترشح انسولین توصیف می شود. ژن *SLC30A8* به عنوان یکی از ژنهای عمدۀ مستعد کننده ابتلا به دیابت نوع ۲ درنظر گرفته شده است.

روش بررسی: در این مطالعه ی مورد - شاهدی ۱۳۵ بیمار و ۷۶ فرد سالم حضور یافتند. ۵CC از خون محیطی افراد دیابتی و افراد سالم(کترل) در لوله های حاوی EDTA جمع آوری شد. DNA ژنتومی با استفاده از روش Salting-out استخراج شد و با استفاده از روش PCR-RFLP بررسی ژنتوپی پلی مورفیسم انجام شد.

یافته ها: فراوانی ژنتوپی و فراوانی آلل پلی مورفیسم rs13266634 به طور معنی داری بین بیماران دیابتی نوع ۲ و افراد غیر دیابتی متفاوت بود (به ترتیب $p=0/0003$ و $p=0/0664$). فراوانی آلل C در گروه دیابت نوع ۲، ۸۹٪ و در افراد غیر دیابتی ۶۷٪ بود و این آلل به طور قابل توجهی با خطر ابتلا به دیابت نوع ۲ ارتباط داشت ($OR=10/0$)، $OR=10/0$ ، $95\%CI=2/924-924/239$.

نتیجه گیری: نتایج ما ارتباط بین پلی مورفیسم rs13266634 ژن *SLC30A8* و افزایش خطر ابتلا به دیابت نوع ۲ در غرب مازندران را تایید می کند.

واژه های کلیدی: دیابت نوع ۲، پلی مورفیسم rs13266634، ژن *SLC30A8*، RFLP.

۱-دانشیار گروه سم شناسی و فارماکولوژی.

۲-استادیار گروه سم شناسی و فارماکولوژی.

۳-استادیار گروه فیزیولوژی گیاهی.

۴-کارشناس ارشد ژنتیک.

۵-دانشجوی کارشناسی ارشد ژنتیک.

۱-۲-گروه سم شناسی و فارماکولوژی، دانشکده داروسازی، مرکز تحقیقات علوم دارویی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران.

۳-گروه فیزیولوژی گیاهی، موسسه‌ی غیرانتفاعی سنا، مازندران، ساری، ایران.

۴-۵-گروه ژنتیک، موسسه‌ی غیرانتفاعی سنا، مازندران، ساری، ایران.

*نویسنده مسؤول:

مهران رجبی صحنہ سرائی؛ گروه ژنتیک، موسسه غیر انتفاعی سنا، ساری، ایران.

تلفن: ۰۰۹۸۹۱۲۹۲۲۸۰۶۳

Email: mehranrajabii67@gmail.com

مقدمه

صورت گرفته است و نشان داده اند zinc transporters که دیابت مانند : SLC30A8 zinc transporters تاحدودی در ایجاد بیماری دیابت نوع ۲ تاثیر می گذارند و البته لازم به ذکر است که بعضی از واریانت ها و هاپلوتاپ های آنها تاثیر چندانی ندارند ولی بعضی از آنها مانند پلی مورفیسم های rs19952222 , rs7002176 و مهمترین آنها rs13266634 دارای تاثیرات فراوانی در بیماری دیابت نوع ۲ می باشند (۶). انواع دیگری از پلی مورفیسم های SLC30A8 با تاثیر بر روی سلولهای بتای لوزالمعده و ایجاد یکسری تغییرات باعث ایجاد بیماری دیابت نوع ۲ می شوند، به این صورت که اختلال بر روی SNP های خاصی از Zn²⁺ ایجاد می شود که نقل و انتقال عنصر (روی) را در بدن تحت تاثیر قرار می دهد و در نتیجه ترشح انسولین را مختلف می کنند و علاوه بر این اتفاق این گونه های خاص و مختلف از zinc transporters یک پروتئین ناقل روی به نام ZnT-8 را تولید می کنند و طی فعالیت این پروتئین بهره وری کمتری از تجمع روی و تبلور انسولین حاصل خواهد شد (۷). (روی) یک یون فلزی ضروری برای ذخیره سازی انسولین و ترشح آن به وزیکول داخل سلولی می باشد و نقل و انتقال آن در داخل سلولهای بدن توسط zinc transporters تحت تاثیر قرار می گیرد (۸). بررسی های فراوانی در مورد zinc transporters صورت گرفته است و طی این مطالعات به این نتیجه رسیدند که در بین تمامی SNP های این خانواده پلی مورفیسم rs13266634 یکی از مهمترین آنها می باشد که تا حدودی تاثیر بسیار زیادی در ایجاد بیماری دیابت نوع ۲ دارد ولی این بدین معنی نیست که پلی مورفیسم های دیگر از این خانواده مانند : rs7002176 و rs19952222 در ایجاد بیماری دیابت نوع ۲ تاثیر نخواهند داشت (۹).

امروزه دیابت در سراسر دنیا بصورت یک اپیدمی بی سابقه در حال گسترش می باشد و با توجه به نقش عوامل

دیابت یکی از بیماری های غددی شایع در جهان است، افراد دیابتی بیش از سایر افراد جامعه دچار مشکلات چشمی، عصبی، قلبی، عروقی و نارسایی های کلیوی می شوند (۱). دیابت به چهار گروه نوع یک، نوع دو، دیابت حاملگی و دیابت به علل متفرقه تقسیم بندی می شود که در این میان دیابت نوع ۲ شایعترین نوع دیابت بوده که ۸۵-۹۰ درصد دیابت را شامل می شود (۲). دیابت نوع ۲ یا دیابت غیروابسته به انسولین اغلب در سنین بالا و بعد از ۴۰ سالگی رخ می دهد و در این نوع دیابت غالباً میزان انسولین خون بیماران افزایش پیدا کرده که حاکی از کاهش حساسیت سلولهای بدن به انسولین می باشد. با توجه به آنکه اکثر مبتلایان به دیابت نوع ۲ افراد چاق هستند ادعا شده است که چاقی عامل کاهش حساسیت سلولهای بدن به انسولین است، دیابت نوع ۲ در افراد چاق بیشتر دیده می شود و چاقی خود در جاتی از مقاومت به انسولین ایجاد می کند و درصد شیوع این بیماری در زنان بیش از مردان است (۳). تا سال ۱۹۸۵ میلادی ۳۰ میلیون نفر در جهان به این بیماری مبتلا بوده که این آمار تا سال ۲۰۰۸ به ۲۳۰ میلیون نفر رسیده است (۴). سازمان جهانی بهداشت WHO (World Health Organization) با توجه به آمار و روند رو به تزايد بیماری دیابت در جهان آن را به عنوان یک اپیدمی نهفته اعلام کرد، شیوع جهانی دیابت در سال ۲۰۱۰ در میان بزرگسالان (سنین ۲۰ تا ۷۹ سال) ۶/۴ درصد معادل ۲۸۵ میلیون نفر می باشد و این میزان به ۷/۷ درصد معادل ۴۳۹ میلیون نفر در سال ۲۰۳۰ افزایش خواهد داشت.

یکی از ژنهای مهم که در ایجاد بیماری دیابت تاثیر فراوانی دارد ژن SLC30A8 می باشد که در خانواده ای zinc transporters قرار می گیرد و بر روی کروموزوم شماره ۹ هشت (8q24.11) قرار دارد و شامل ۸ اکزوون و ۷ ایترون می باشد و همچنین پروتئین کد شده توسط این ژن دارای ۳۶۹ اسید آمینه می باشد (۵). مطالعات بسیاری در ارتباط با

استخراج شده توسط دستگاه اسپکترو فتو متر اندازه گیری شد. سپس، نمونه های DNA در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد نگهداری شدند (۱۰).

تعیین ژنوتیپ:

تعیین ژنوتیپ با استفاده از واکنش زنجیره ای پلیمراز (Polymerase Chain PCR-RFLP Reaction-Restriction Fragment Length Polymorphism) انجام شد. تکثیر با استفاده از یک جفت پرایمر اختصاصی صورت گرفته و قطعه ای به طول ۷۶۲ جفت باز تولید شد و پرایمرها با استفاده از نرم افزار Gene Runner طراحی شده اند. توالی پرایمرها در جدول ۱ ذکر شده است. واکنش زنجیره ای پلیمراز (PCR) در حجم ۲۵ میکرو لیتر شامل ۲ میکرو لیتر DNA ژنومی (100ng/ μ l)، ۱۲/۵ میکرو لیتر مستر میکس (Master mix PCR) و ۱ آب مقطر به حجم ۲۵ میکرو لیتر رسیده است. برنامه ای زمانی واکنش PCR به شرح (جدول ۲) می باشد. سپس برای بررسی کیفیت محصول PCR، هر کدام از نمونه ها با الکتروفورز ژل آگارز ۲ درصد مورد ارزیابی قرار گرفت. برای بررسی ژنوتیپ و غربالگری آل ژن SLC30A8، روش PCR-RFLP با استفاده از آنزیم محدود کننده PvuII انجام گرفت، سپس محصولات PCR-RFLP به وسیله الکتروفورز بر روی ژل آگارز ۱/۵٪ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند (۱۰).

تجزیه و تحلیل آماری: به منظور تفسیر نتایج به دست آمده در این پژوهش بررسی های آماری با استفاده از نرم افزار (Version.21) Medcalc (X²) انجام شد. آزمون های آماری (OR) odds Ratio و Chi-square پارامترهایی مانند Confidence Interval (CI)، P-value نیز تعیین گردید.

ژنتیکی در ایجاد بیماری دیابت نوع ۲، بررسی ژنهای مرتبط با این بیماری ضروری به نظر می رسد، لذا هدف از این پژوهش بررسی پراکندگی پلی مورفیسم ژن SLC30A8 (rs13266634) در بیماران دیابتی نوع ۲ مراجعه کننده به کلینیک های غرب استان مازندران در سال ۹۵ می باشد.

روش بررسی

روش بررسی در این پژوهش از نوع مورد- شاهدی می باشد و جامعه مورد پژوهش و نمونه ها در این مطالعه ۲۱۱ نفر شامل ۱۳۵ بیمار مبتلا به دیابت نوع ۲ مراجعه کننده به آزمایشگاه های مرکز بهداشت غرب استان مازندران (نوشهر، چالوس، تنکابن، رامسر) که توسط پژوهشک متخصص تشخیص داده شده است و ۷۶ فرد سالم (نمونه کنترل) با سطح گلوکز طبیعی شرکت کردند. از هریک از افراد مورد مطالعه ، ۵ میلی لیتر نمونه خون گرفته شده و در دمای ۲۰- درجه سانتیگراد به آزمایشگاه بیوشیمی انتقال داده شدند. داوطلبین به مدت ۱۲ ساعت قبل از انجام آزمایشات از خوردن، فعالیت شدید فیزیکی و استعمال دخانیات امتناع ورزیدند. در گروه بیمار به منظور حذف اثر انسولین تزریقی بر میزان مقاومت به انسولین، بیمارانی که انسولین دریافت کرده بودند، از مطالعه خارج شدند. رضایت نامه کتبی و پرسشنامه مربوط به افراد دیابتی آگاهانه توسط هر شخص تکمیل و امضا گردید.

آزمایشات بیوشیمیایی: جهت اندازه گیری غلظت متابولیت ها مانند: گلوکز، کلسترول، LDL، HDL، اوره، اسید اوریک، تری گلیسرید، کراتینین، SGPT، SGOT از اتو آنالیز (BT3000) استفاده شد.

DNA استخراج

استخراج DNA از نمونه های خون با روش Salting-out صورت گرفت و پس از استخراج، کیفیت و کمیت DNA

جدول ۱:

قطعات حاصل از برش آنزیمی	آنژیم محدود الاثر	Tm	توالی پرایمر	پلی مورفیسم	ژن
CC=762bp TT=444bp,318bp CT=762bp,444bp,318 bp	Pvu II	۶۶/۵	F : 5-AAAGGTCTGGGGAGCTCTAAC-3 R : 5-TGATGGATCTCAGTGCCTTCCT-3	Rs13266634	SLC30A8

جدول ۲:

مراحل	دما	زمان	تعداد چرخه ها
واسرشت سازی اولیه	94°C	5 min	P ₁
واسرشت سازی	94°C	30 sec	
اتصال آغازگر	66.5°C	30 sec	
تکثیر قطعه	72°C	40 sec	P ₂ : 35 cycle
تکثیر نهایی	72°C	10 min	P ₃

یافته ها

در این مطالعه مورد - شاهدی ۲۱۱ نفر (۱۳۵ بیمار مبتلا به دیابت نوع ۲ و ۷۶ فرد با گلوکز طبیعی) مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج آزمایشات نشان داد که در میان ۱۳۵ فرد بیمار، ۱۰۵ نفر (۷۸٪) دارای ژنوتیپ CC، ۳۰ نفر (۲۲٪) دارای ژنوتیپ TC بودند. در میان ۷۶ فرد سالم (گروه کنترل) ۳۴ نفر (۴۵٪) دارای ژنوتیپ CC، ۳۰ نفر (۴۵٪) دارای ژنوتیپ TC و ۸ نفر (۱۰٪) دارای ژنوتیپ TT بودند. تفاوت مشاهده شده بین افراد سالم و بیمار با توجه به نتیجه آزمون آماری chi-square ($\chi^2 = ۳۰/۳۹۵$ ، $p \leq 0/001$) معنی دار بود. در این مطالعه تفاوت توزیع ژنوتیپ C/C، معنی دار بود ($p = 0/0071$) و با توجه به میزان OR بدست آمده (۹۲۴/۲۳۹) ۹۵%CI (۲/۹۲۴-۵/۱/۹۸۰۵) و (OR = ۵۱/۹۸۰۵)، این نتایج پیشنهاد می کند که این ژنوتیپ (C/C)، خطر ابتلا به بیماری را افزایش می دهد و یک فاکتور خطر محسوب می شود (جدول ۳).

تکثیر قطعات و ژنوتایپینگ : واکنش های زنجیره ای پلیمراز (PCR) با استفاده از پرایمرهای ویژه ای برای تکثیر قطعات در ژن SLC30A8 انجام شد. تمام DNA های استخراج شده از هر دو نمونه مورد و شاهد یک محصول PCR تک باند اختصاصی بدون هیچ باند غیر اختصاصی دیگری تولید کرده اند.

تصویر ۱: نتایج RFLP مربوط به پلی مورفیسم rs13266634 ژن SLC30A8. حضور دو باند ۴۴۴ و ۳۱۸، جفت بازی نشانه ی ژنوتیپ TT، وجود باند سه گانه ۷۶۲، ۴۴۴ و ۳۱۸ جفت بازی نشانه ژنوتیپ TC و حضور یک باند ۷۶۲ جفت بازی نشانه ژنوتیپ CC می باشد که به ترتیب نماینده فنوتیپ های تیپ وحشی، هتروزیگوت و هموزیگوت موتانت هستند.

فراوانی ژنوتیپی :

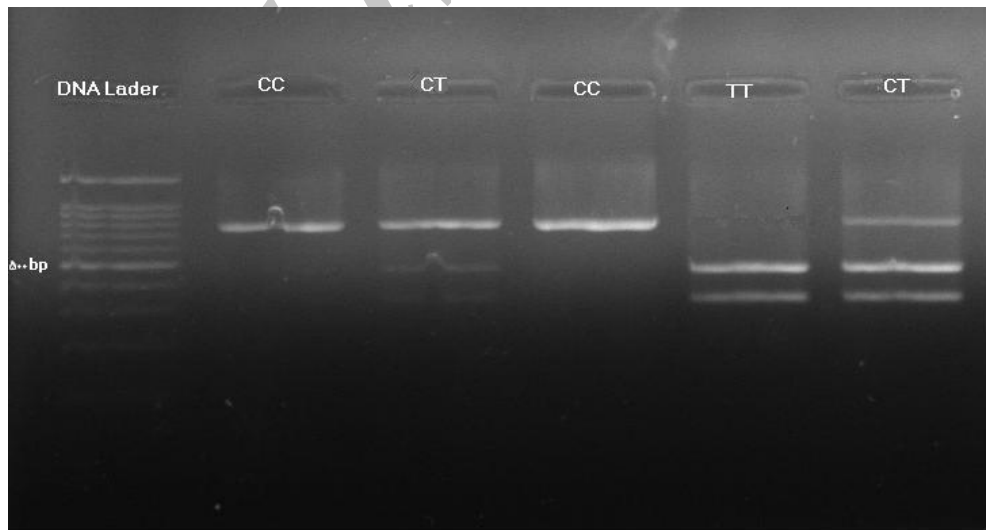
نتایج آزمایشات نشان داد که در بین افراد بیمار فراوانی آلل‌های T و C به ترتیب برابر با ۱۱٪ و ۸۹٪ و در افراد سالم به ترتیب برابر با ۳۳٪ و ۶۷٪ بود. با توجه به نتیجه آزمون آماری chi-square ($\chi^2 = ۱۲/۸۵۰$ ، $p = ۰/۰۰۰۳$)، چون $P < 0.05$ کمتر از ۰.۰۵ می‌باشد، بنابراین ارتباط معنی داری در توزیع آللی پلی‌مورفیسم *SLC30A8* rs13266634 ژن، بین دو گروه بیمار و کنترل وجود دارد.(جدول ۳)

نکته: در جدول ۳ با در نظر گرفتن ژنوتیپ TT بعنوان ژنوتیپ رفرنس، ژنوتیپ‌های TC و CC را بصورت جداگانه و ژنوتیپ (TC+CC) را به صورت مشترک با ژنوتیپ TT مورد مطالعه و مقایسه قرار دادیم و نتایج حاصل در جدول ۳ ذکر شده است.

فراوانی آللی:

جدول ۳: فراوانی ژنوتیپی و آللی پلی مورفیسم *SLC30A8* rs13266634 ژن

سطح معنی داری	OR(95%CI)	سالم (%) نفر ۷۶	بیمار (%) نفر ۱۳۵	ژنوتیپ
-	1	(۱۰)۸	۰	TT
۰/۰۶۶۴	۱۵/۰۲۹۰ (۰/۸۳۲۳–۲۷۱/۳۷۴۷)	(۴۵)۳۴	(۲۲)۳۰	TC
۰/۰۰۷۱	۵۱/۹۸۵۵ (۲/۹۲۴–۹۲۴/۲۳۹)	(۴۵)۳۴	(۷۸)۱۰۵	CC
۰/۰۱۶۲	۳۳/۶۲۷۷ (۱/۹۱۲۴–۵۹۱/۳۰۵۸)	-	-	TC+CC
-	1	%۳۳	%۱۱	T
۰/۰۰۰۳	۳/۹۸۵۱ (۱/۸۷۷۸–۸/۴۵۶۹)	%۶۷	%۸۹	C



تصویر ۱:

بحث

ابتلا به بیماری دیابت نوع ۲ تاثیر دارند ولی rs1995222 تاثیر کمتری نسبت به rs13266634 در مبتلا شدن افراد سرخپوست مالزیایی به دیابت نوع ۲ دارد (۶). در مطالعه‌ی Ramasamy و همکاران که به بررسی پلی مورفیسم SLC30A8 ژن rs13266634 و ارتباط آن با ابتلا به دیابت نوع ۲ پرداختند، به این نتیجه رسیدند که پلی مورفیسم rs13266634 و ژنوتیپ C/T ارتباط قوی و مستقیمی با ابتلا افراد به دیابت نوع ۲ دارد (۱۶). در مطالعه‌ی Fan و همکاران که به بررسی ژن SLC30A8 و پلی مورفیسم rs13266634 و ارتباط آن با ابتلا به دیابت نوع ۲ که یک مطالعه‌ی متا-آنالیز بوده است پرداختند، دریافتند که C/T ژن SLC30A8 و پلی مورفیسم rs13266634 و ژنوتیپ C/T در افراد مورد مطالعه می‌تواند در ابتلا به دیابت نوع ۲ تاثیر گذار باشد و این ارتباط در بین مدل‌های غالب و مغلوب معنی دار می‌باشد (۱۷). در مطالعه‌ی Kulkarni و همکاران که به مطالعه بر روی عدم ارتباط بین پلی‌مورفیسم‌های ژن SLC30A8 با دیابت نوع ۲ در خانواده‌های مکزیکی و آمریکایی پرداختند، به این نتیجه رسیدند که در این دو جمعیت بزرگ پلی‌مورفیسم‌های ژن SLC30A8 در ارتباط با دیابت نوع ۲ تاثیر مستقیمی دارند ولی میزان این تاثیر بسته به نزد این افراد می‌باشد (۱۸). در مطالعه‌ی حاضر پراکندگی پلی مورفیسم ژن (rs13266634) SLC30A8 در بیماران PCR-RFLP دیابتی نوع ۲ در غرب استان مازندران با روش با استفاده از آنزیم محدود‌الاثر مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که پلی‌مورفیسم ژن SLC30A8 (rs13266634) تا حدودی با بیماری دیابت نوع ۲ مرتبط می‌باشد و غربالگری پلی‌مورفیسم SLC30A8 می‌تواند در پیش آگهی بیماری، پیشگیری از پیشرفت بیماری و همچنین استفاده از راهکارهای درمانی مناسب در جهت افزایش طول عمر و بهبود کیفیت زندگی در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ کمک کننده باشد. قابل ذکر است که این نتیجه

دیابت یکی از شایع ترین بیماری‌های متابولیک است و در کشورهای پیشرفته و نیز در حال رشد، یک معضل بزرگ بهداشتی در حال گسترش می‌باشد که منجر به ناتوانی و مرگ زودرس می‌گردد. در طول زمان بالا بودن گلوکز خون به علت دیابت غیرکنترل شده باعث ایجاد عوارض طولانی مدت در اندامهای مختلف بدن می‌شود که می‌تواند موجب آسیب به سلولهای بتای پانکراس شده و باعث کاهش تولید انسولین شود. تشخیص زود هنگام دیابت جهت مهار عوارض دیابت بسیار مهم است که شامل بیماری‌های قلبی، افزایش فشارخون، آسیب‌های عصبی و نارسایی‌های کلیوی می‌باشد. خوشبختانه در بسیاری از موارد دیابت نوع ۲ می‌تواند به شکل مناسبی با اجرای هماهنگ تعذیه، ورزش و متفورمین که با دستور پزشک تجویز می‌شود، کنترل شود (۱۱). دیابت می‌تواند از آسیب‌های ناشی از عوامل ژنتیکی و عوامل محیطی ایجاد شود (۱۲). بطورکلی دیابت نوع ۲ در بزرگسالان تشخیص داده می‌شود و با چاقی، سبک زندگی، سن، سابقه خانوادگی و ژنتیکی مرتبط است (۱۳). با توجه به گسترده‌گی، پیچیدگی و چند عاملی بودن بیماری دیابت، شناخت دقیق عوامل ژنتیکی مرتبط با دشواری‌هایی همراه است (۱۴). ژنهای متعددی در بروز دیابت دخیل هستند یا ابتلای به دیابت را تسهیل می‌کنند که یکی از این ژن‌ها SLC30A8 می‌باشد. بر روی این ژن نواحی پلی‌مورفیسمی گوناگونی شناسایی شده اند که ارتباط میان آنها با اختلال در ترشح انسولین، تولید گلوکز و همچنین مقاومت به انسولین به واسطه تاثیر مستقیم بر سلولهای بتا پانکراس به اثبات رسیده است (۱۵).

در مطالعه‌ی Salem و همکاران که به بررسی تاثیر انواعی از zinc transporters مانند (SLC30A8) در ایجاد بیماری دیابت نوع ۲ در افراد سرخپوست مالزیایی پرداختند، این نتایج حاصل شد که در میان پلی‌مورفیسم‌های ژن SLC30A8 می‌توان گفت rs1995222 و rs13266634 در

تایید ارتباط پلی مورفیسم *SLC30A8* با بیماری دیابت نوع ۲
نیاز می‌باشد.

محدود به جمعیت مورد مطالعه حاضر می‌باشد و به مطالعات
بیشتر بر روی تعداد بیشتری از افراد و نژادهای متفاوت برای

منابع

- 1-Heshmati H,Behnampour N,Khorasani F,Moghadam Z.prevalence of chronic complications of diabete and its related factors in referred type 2 diabetes patients in fereydonkenar diabetes center : 2014;1(1):36-43 .(persian)
- 2-Safarpour M,Ebrahimi A,daneshpour M.From genome to gene: A review of genes and genetic variations associated with type 2 diabetes. 2015; 73(9): 615-623.(persian)
- 3-Reddy SS.Health outcomes in type 2 diabetes.Int.J. Clin. Pract.Suppl.2000;11(3):46-53.
- 4-Shaw JE,Sicree PZ,Zimmet PZ.Global estimates of the prevalence of diabetes for 2010 and 2030. Diabetes Res Clin Pract.2010; 87(1):4-14.
- 5-Petrie JR , Pearson ER,Sutherland C,et al.Implications of genome wide association studies for the understanding of type 2 diabetes pathophysiology.Biochem Pharmacol. 2011; 8(1):471–477.
- 6-Salem SD,Riyadh SA,Ikram SI,Zaid AH,Sekaran M.Contribution of SLC30A8 variants to the risk of type 2 diabetes in a multi-ethnic population: a case control study. 2014 ; 14(2): 1472-6823 .
- 7-Steinthorsdottir V , Thorleifsson G , Reynisdottir I,Benediktsson R,Jonsdottir T,Walters GB,et al.A variant in CDKAL1 influences insulin response and risk of type 2 diabetes. Nat Genet . 2007 ; 39(9):770–775.
- 8-Nicolson TJ , Bellomo EA,Wijesekara N,Loder MK,Baldwin JM,Gyulkhandanyan AV, et al .Insulin storage and glucose homeostasis in mice null for the granule zinc transporter ZnT8 and studies of the type 2 diabetes-associated variants. Diabete. 2009 ; 5(8) :2070–2083.
- 9-Kirchhoff K,Machicao F,Haupt A,Schafer SA,Tschritter O,Staiger H,et al. Polymorphisms in the TCF7L2,CDKAL1 and SLC30A8 genes are associated with impaired proinsulin conversion.Diabetologia. 2008 ; 51(1) :597–601.
- 10-Shakuri GS , Shokrzadeh M ,Naji T,Hosseini V, Hagh AH , Alizadeh A,et al. Evaluation of GST-T1 Gene Polymorphism in Chronic Hepatitis B Infection . 2014 ; 24(115) : 52-59 .(persian)
- 11-Sheikhha MH,Afkhami AM,Mirjalili S,Dehghani S,Ghadimi H. Investigating the frequency of MSPI polymorphism of APOA1 gene in type II diabetic patients and comparing it with this frequency in nondiabetics. Genetics in the 3rd Millennium . 2013;11(2):3078-3083.(persian)
- 12-Riyahi F, Riyahi S,Yaribeygi H.Diabetes and Role of Exercise on its Control; A Systematic. Health Research Journal. 2016;1(2):113-121.(persian)
- 13-Rastegari A , Rabbani M,Sadeghi HM,Imani EF,Hasanzadeh A,Moazen F. Association of KCNJ11 (E23K) gene polymorphism with susceptibility to type 2 diabetes in Iranian patients. Advanced biomedical research.2015 ; 4(1) 1-5.(persian)
- 14-Sayehmiri F,Moshtaghi AA ,Bakhtiyari S.Association of kcnj11 E23K Promoter Polymorphism with Type 2 Diabetes. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences. 2015 ; 24(121):1-8.(persian)
- 15-Safarpour M , Ebrahimi A,Daneshpour MS.From genome to gene: A review of genes and genetic variations associated with type 2 diabetes. Tehran University Medical Journal TUMS Publications. 2015 ;73(9): 615-23.(persian)
- 16-Ramasamy T,Mariakuttikan J.Association between SLC30A8 C/T (rs13266634) polymorphism and type 2 diabetes mellitus (T2DM): A meta-analysis of case-control studies. 2015; 7(10S):187-192 .
- 17-Fan M , Li W , Wang L , et al . Association of SLC30A8 gene polymorphism with type 2 diabetes ,evidence from 46 studies: a meta-analysis . 2016 ;10 (1007S) 12020-016-0870-4 .
- 18-Kulkarni H , Mamtani M,Peralta JM , et al . Lack of Association between *SLC30A8* Variants and Type 2 Diabetes in Mexican American Families. 2016 ; 10(9) :11-55.

Evaluation of *SLC30A8* Gene Polymorphism (rs13266634) Distribution in Patients with Diabetes Type 2 in West Mazandaran – Iran

Mohammad Shokrzadeh¹, Abbas Mohammad Pour², Mahyar gerami³, Mostafa Daryaei⁴, Mehdi Abbasi Roshan⁵, Mehran Rajabi Sahne Saraei^{5*}

1-Associate Professor of Toxicology and Pharmacology.

2-Assistant Professor of Toxicology and Pharmacology.

3-Assistant Professor of Plant Physiology.

4-Assistant Professor of Plant Physiology.

5-Graduate Student of Genetics.

Abstract

Background and Objective: Type 2 diabetes mellitus is a complex heterogeneous group of metabolic disorders characterized by increased levels of blood glucose due to impairment in insulin action and/or insulin secretion. The SLC30A8 gene is considered as one of the most important candidate genes of type 2 diabetes. The objective of this study was to evaluate the distribution of this gene among our patients in Mazandaran, Iran.

Subjects and Methods: In this case-control study, 135 patients and 76 healthy subjects were recruited. Five ml of peripheral blood of diabetics and healthy subjects (controls) was collected in EDTA-containing tubes. Genomic DNA was extracted using salting-out method and genotype and allele frequencies of the rs13266634 polymorphism were investigated using PCR-RFLP method.

Results: Genotype and allele frequencies of the rs13266634 polymorphism differed significantly between type 2 diabetic patients and non-diabetic subjects ($P = 0.0003$ and $P = 0.0664$, respectively). The frequency of C allele was 89% in type 2 diabetes group and 67% in non-diabetic subjects, and this allele was significantly associated with type 2 diabetes risk ($OR = 10.0$, 95% CI 1.9124 – 591.3058, 2.924 – 924.239).

Conclusion: Our results confirm the association between the rs13266634 polymorphism of the SLC30A8 gene and the increased risk of type 2 diabetes among the West Mazandaran population.

Keywords: Type 2 diabetes, rs13266634 Polymorphism, SLC30A8 gene, PCR-RFLP.

*Corresponding author:

Mehran Rajabi Sahne Saraei; Department of Graduate, Sana non-profit institution, Sari, Iran.

Tel: +989129228063

Email: mehranrajabii67@gmail.com

►Please cite this paper as:

Shokrzadeh M, Mohammad Pour A, gerami M, Daryaei M, Abbasi Roshan M, Rajabi Sahne Saraei M. Evaluation of SLC30A8 Gene Polymorphism (rs13266634) Distribution in Patients with Diabetes Type 2 in West Mazandaran – Iran. Jundishapur Sci Med J 2018; 17(1):49-61.

Received: Nov 20, 2017

Revised: Jan 17, 2018

Accepted: Jan 21, 2018